# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

## (19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

### 特開平8-217678

(43)公開日 平成8年(1996)8月27日

	<del>-</del>									
(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号	庁内整理番号	FΙ							技術表示箇所
A61K 31/57	ABE		A 6 1	K 3	1/57		A	ВΕ	E	
9/107	ABF			9	9/107		A.	ВF	E	
	ABL						A	ВL	U	
47/18				4'	7/18				K	
47/32				4	7/32				Н	
		審査請求	未請求	請求項	の数15	OL	(全	9	頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特願平6-322513		(71) 出	順人	000199	175			-	·
					千寿製	集株式	会社			
(22)出顧日	平成6年(1994)12月	26日			大阪府	大阪市	中央	マママ マママ マママ マママ マママ マママ ママ ママ ママ ママ ママ	野町	2丁目5番8号
			(71) 出	人類	0000059	968				
(31)優先権主張番号	特願平5-332099				三菱化金	学株式	会社			
(32)優先日	平 5 (1993)12月27日	Ī			東京都	千代田	区丸(	の内	二丁	目5番2号
(33)優先権主張国	日本(JP)		(72) 発	明者	木村	秦子				
(31)優先権主張番号	特願平6-307833				広島県川	広島市	中区为	光南	11丁	目7番8-1301
(32) 優先日	平6 (1994)12月12日	i			号					
(33)優先権主張国	日本(JP)		(72) 発	明者	森田	秦司				
					大阪府	豊中市	西緑」	<b>£</b> 2	丁目	6番10-305号
			(74) <del>(</del> 1	建人	弁理士	髙島	_			
										最終頁に続く

#### (54) 【発明の名称】 ジフルプレドナート含有点眼用懸濁液剤

#### (57)【要約】

【構成】 ジフルプレドナートを有効成分として含有す ることを特徴とする点眼用懸濁液剤。

【効果】 本発明の点眼用懸濁液剤は、眼局所投与によ り優れた抗炎症作用および抗アレルギー作用を示す。ア レルギー性結膜炎、春季カタル、眼瞼縁炎、カタル性結 膜炎、ぶどう膜炎等の炎症性およびアレルギー性の眼疾 患の治療または予防に有用である。

【特許請求の範囲】

ジフルプレドナートを有効成分として含 【請求項1】 有することを特徴とする点眼用懸濁液剤。

1

【請求項2】 水溶性高分子を配合することを特徴とす る請求項1記載の懸濁液剤。

【請求項3】 水溶性高分子がヒドロキシプロピルメチ ルセルロースおよびポリビニルアルコールから選ばれる 少なくとも1種の化合物である請求項2記載の懸濁液

【請求項4】 水溶性高分子の含有割合が0.05~ 0. 2 w/ v %である請求項2記載の懸濁液剤。

保存剤を配合することを特徴とする請求 【請求項5】 項1記載の懸濁液剤。

保存剤が第4級アンモニウム塩および陽 【請求項6】 イオン性化合物から選ばれる少なくとも1種の化合物で ある請求項5記載の懸濁液剤。

【請求項7】 第4級アンモニウム塩が塩化ベンザルコ ニウムおよび塩化ベンゼトニウムから選ばれる少なくと も1種の化合物である請求項6記載の懸濁液剤。

【請求項8】 陽イオン性化合物がグルコン酸クロルへ 20 キシジンである請求項6記載の懸濁液剤。

【請求項9】 保存剤の含有割合が0.005~0.0 1w/v%である請求項5記載の懸濁液剤。

【請求項10】 等張化剤を配合することを特徴とする 請求項1記載の懸濁液剤。

【請求項11】 等張化剤が塩化ナトリウムである請求 項10記載の懸濁液剤。

【請求項12】 緩衝剤を配合することを特徴とする請 求項1記載の懸濁液剤。

【請求項13】 緩衝剤が酢酸塩および $\epsilon$ -アミノカブ 30ロン酸から選ばれる少なくとも1種の化合物である請求 項12記載の懸濁液剤。

【請求項14】 酢酸塩が酢酸ナトリウムである請求項 13記載の懸濁液剤。

【請求項15】 水溶性高分子、保存剤、等張化剤およ び緩衝剤を配合することを特徴とする請求項1記載の懸 濁液剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、抗炎症ステロイドであ るジフルプレドナートを有効成分として含有する点眼用 懸濁液剤に関する。

[0002]

【従来技術】ジフルプレドナート(6α, 9αージフル オロプレドニゾロン 17-ブチレート 21-アセテ ート)は局所適用を目的として開発された抗炎症ステロ イドであり、経皮投与により優れた抗炎症作用を示すこ とが知られている(特公昭45-28370号公報、特 公昭45-28371号公報)。ジフルプレドナートは

用および抗アレルギー作用を示すことが報告されている (応用薬理(1985)29(3)343-353、応用薬理(1985)2 9 (3) 355-362)。これらの薬理作用に基づきジフルブ レドナートは現在、主に湿疹、皮膚炎等の皮膚疾患の治 療薬として軟膏またはクリームの形態で使用されてい

[0003]

【発明が解決しようとする課題】ジフルプレドナートが 優れた抗炎症作用および抗アレルギー作用を示すことか 10 ら、眼に局所適用することにより種々の眼疾患の治療に も有用であると期待される。前述の特公昭45-283 70号公報には、ジフルプレドナートの眼局所用剤とし て眼軟膏の処方が記載されている (同公報、第12欄第 32~43行、実施例10)。眼局所用剤の場合、眼軟 膏は投与方法が煩わしいので、使用が簡便な点眼液の形 態に調製することが望まれる。しかしながら、ジフルプ レドナートは水に対する溶解度が低いため、治療有効濃 度を含有する安定な点眼液を調製することは困難であ り、点眼投与可能なジフルプレドナートの医薬製剤はこ れまで提供されていない。

【0004】本発明の目的は、点眼投与可能なジフルブ レドナートの新規医薬製剤を提供することにある。また 本発明の他の目的は、製剤安定性に優れたジフルプレド ナートの眼局所用剤を提供することにある。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題 を解決すべく種々研究を重ねた結果、ジフルプレドナー トを懸濁液剤の形態に調製することにより、点眼投与可 能な新規医薬製剤が提供されることを見出した。

【0006】さらに本発明者らの研究によれば、ジフル プレドナートを懸濁液とし、長時間放置すると、懸濁粒 子が相互に付着し、部分的凝集による二次粒子が形成さ れたり、容器底部に硬い沈積層が形成(ケーキング)さ れたり、pH低下が認められることがあることが判明し た。これら二次粒子の形成やケーキングは、点眼剤とし ての粒子径や再分散性の点で問題となる(以下、二次粒 子やケーキングは一体として凝集体ということもあ

る)。本発明者らはジフルプレドナート懸濁液剤の安定 性について検討した結果、好適な成分を配合することに より、凝集による二次粒子の形成やケーキングおよびp H低下が抑制され再分散性および安定性に優れた懸濁液 剤が提供されることを見出した。

【0007】本発明はジフルプレドナートを有効成分と して含有することを特徴とする点眼用懸濁液剤に関す

【0008】本発明において、懸濁液剤とは液中に固体 粒子が均質に分散した液剤を意味する。本発明の点眼用 懸濁液剤は、医薬上許容される溶媒とジフルプレドナー トを含有し、当該溶媒中にジフルプレドナートが分散さ また経皮投与および皮下投与において、優れた抗炎症作 50 れている。医薬上許容される溶媒としては、水、生理食 塩液、緩衝液等の水性溶媒が例示される。ジフルプレドナートの含有量は適応疾患等により適宜変更することができるが、懸濁液剤全体に対して通常0.005~0.5 w/v%である。

【0009】本発明の懸濁液剤には、分散安定性を高めるために水溶性高分子を配合することができる。水溶性高分子の例としては、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルアルコール、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリエチレングリコール、カルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、エチルセルロース、アルギン酸ナトリウム、ゼラチン、カルボキシビニルポリマー等が挙げられる。或いは医薬製剤の分野で公知のその他の懸濁化剤を配合してもよい。

【0010】上記の水溶性高分子の中で、凝集体の形成およびpH低下が抑制され再分散性および安定性に優れた懸濁液剤が得られることから、ヒドロキシブロピルメチルセルロースおよびポリビニルアルコールが好適に使用される。ヒドロキシブロピルメチルセルロースの人といる。ヒドロキシブロポーシル基の含量はそれぞれ好ましくは19~30%、4~12%、より好ましくは28~30%、7~12%である。ポリビニルアルコールの平均分子量は、好ましくは約30,000~約150,000、より好ましくは約100,000~約120,000である。水溶性高分子の含有割合は、懸濁液剤中に通常0.01~2.0w/v%、好ましくは0.02~1.0w/v%、より好ましくは0.05~0.2w/v%である。

【0011】本発明の懸濁液剤には、かび、細菌等の微 生物による汚染を防止するために保存剤を配合すること ができる。本発明で使用できる保存剤は、抗菌作用およ び抗かび作用を有する無毒性、無刺激性の眼に適用可能 な保存剤である。保存剤の例としては、塩化ベンザルコ ニウム、塩化ベンゼトニウム等の第4級アンモニウム 塩;グルコン酸クロルヘキシジン等の陽イオン性化合 物;パラオキシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸エ チル、パラオキシ安息香酸プロピル、パラオキシ安息香 酸ブチル等のパラオキシ安息香酸エステル;クロロブタ ノール、ベンジルアルコール等のアルコール化合物;デ 40 ヒドロ酢酸ナトリウム;チメロサール等が挙げられる。 上記の保存剤の中で、凝集体の形成およびpH低下が抑 制され再分散性および安定性に優れた懸濁液剤が得られ ることから、第4級アンモニウム塩および陽イオン性化 合物が好ましい。第4級アンモニウム塩としては、塩化 ベンザルコニウムおよび塩化ベンゼトニウムが特に好ま しく、陽イオン性化合物としてはグルコン酸クロルヘキ シジンが特に好ましい。保存剤の含有割合は、懸濁液剤 中に通常 0.001~0.3 w/v%、好ましくは 0. 002~0.05w/v%、より好ましくは0.005

~0.01w/v%である。

【0012】本発明の懸濁液剤には、涙液と等張にするために等張化剤を配合することができる。等張化剤としては、点眼液剤で通常使用される塩化ナトリウム、グリセリン、ブドウ糖、マンニトール、ソルビトール等が使用できる。特に塩化ナトリウムが、調製時の分散性が良好で、凝集体の形成が抑制され再分散性に優れた懸濁液剤が得られることから好適である。等張化剤は、懸濁液剤の浸透圧が涙液と等張になる量で添加すればよい。

【0013】本発明の懸濁液剤には緩衝剤を配合することができる。本発明においては、 $pH3\sim8$ に緩衝能を有する緩衝剤を使用することができる。緩衝剤の例としては、酢酸ナトリウム等の酢酸塩、リン酸二水素一カリウム、リン酸一水素二カリウム、リン酸二水素一カリウム、リン酸一水素ニカリウム等のリン酸塩、 $\epsilon-P$ ミノカプロン酸、グルタミン酸ナトリウム等のアミノ酸塩、ホウ酸およびその塩等が挙げられる。上記の緩衝剤の中で、凝集体の形成およびpH低下が抑制され再分散性および安定性に優れた懸濁液剤が得られることから、酢酸塩および $\epsilon-P$ ミノカプロン酸が好ましい。酢酸塩としては酢酸ナトリウムが特に好ましい。緩衝剤の含有割合は、懸濁液中に通常0.01~2.0w/v%、好ましくは0.05~0.5w/v%である。

【0014】本発明の懸濁液剤には、分散安定性を高め る目的で、さらに非イオン性界面活性剤を配合すること ができる。本発明で使用される非イオン性界面活性剤 は、無毒性、無刺激性で眼に適用可能な非イオン性界面 活性剤である。本発明で使用される非イオン性界面活性 剤の例としては、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸 エステル (例えばポリオキシエチレンソルビタンモノオ レエート、ポリオキシエチレンソルビタンモノラウレー ト、ポリオキシエチレンソルビタンモノパルミテート、 ポリオキシエチレンソルビタンモノステアレート等)、 ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油、ソルビタン脂肪酸エ ステル(例えばソルビタンモノオレエート、ソルビタン モノラウレート、ソルビタンモノパルミテート、ソルビ タンモノステアレート等)、ポリオキシエチレンポリオ キシプロピレンポリマー、ポリオキシエチレンアルキル エーテル(例えばポリオキシエチレンラウリルエーテル 等)、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル(例えばポリ オキシエチレンモノステアレート等)等が挙げられる。

【0015】上記の非イオン性界面活性剤の中で、調製時の分散性が良好で、凝集体の形成およびpH低下が抑制され再分散性および安定性に優れた懸濁液剤が得られることから、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステルおよびポリオキシエチレン硬化ヒマシ油が好適に使用される。ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステルは脂肪酸部分の炭素数が16~18のものが好ましく、そのエチレンオキシド平均付加モル数は約20が好 ましい。特に好適な例としてはポリソルベート80(ポ

リオキシエチレン(20)ソルビタンモノオレエート、 エチレンオキシド平均付加モル数 約20モル)が挙げ られる。ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油のエチレンオ キシド平均付加モル数は約40~約60が好ましい。非 イオン性界面活性剤の含有割合は、懸濁液剤中に通常 0.005~1.0w/v%、好ましくは0.01~ 0. 5 w/v%、より好ましくは0. 05~0. 2 w/ v%である。

【0016】本発明の点眼用懸濁液剤には、他に安定化 剤、抗酸化剤、キレート剤、 p H 調整剤、増粘剤、吸収 10 均質な懸濁液剤を得る。均一に懸濁させるために、ミキ 促進剤等の各種添加剤を配合することができる。抗酸化 剤の例としては、アスコルビン酸、アスコルビン酸ナト リウム、トコフェロール、チオ硫酸ナトリウム、亜硫酸 水素ナトリウム等が挙げられる。キレート剤の例として は、エデト酸ナトリウム(エチレンジアミン四酢酸二ナ トリウム)、クエン酸ナトリウム等が挙げられる。pH 調整剤の例としては、塩酸、クエン酸、リン酸、酢酸、 酒石酸、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナト リウム、炭酸水素ナトリウム等が挙げられる。

【0017】 本発明の懸濁液剤は、通常、ジフルプレド 20 のような保存剤を含有していなくてもよい。 ナートが安定で眼粘膜に対する刺激の少ない p H 4 ~ 6 の範囲に調整する。懸濁液剤中のジフルプレドナート懸 濁粒子の平均粒子径は、0.01~75μm、好ましく は0.1~20μmである。当該粒子径のジフルプレド\*

ジフルプレドナート

酢酸ナトリウム

塩化ナトリウム

塩化ベンザルコニウム

ヒドロキシプロピルメチルセルロース ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油60

塩酸

蒸留水

約70℃に加温した蒸留水約80mlに上記処方のヒド ロキシプロピルメチルセルロースを溶解し、約40℃ま で冷却後、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油60(エチ レンオキシド平均付加モル数 約60モル)を溶解す る。室温まで冷却後、酢酸ナトリウム、塩化ナトリウ ※

ジフルプレドナート

酢酸ナトリウム

塩化ナトリウム

塩化ベンザルコニウム

ヒドロキシプロピルメチルセルロース

塩酸

蒸留水

約70℃に加温した蒸留水約80mlに上記処方のヒド ロキシプロピルメチルセルロースを溶解し、室温まで冷 却後、酢酸ナトリウム、塩化ナトリウム、塩化ベンザル コニウムを溶解する。塩酸でpHを5.0に調整後、ジ

ジフルプレドナート

εーアミノカプロン酸

\*ナートを使用することにより、眼粘膜に対する刺激性が 少なく分散性のよい懸濁液剤を調製することができる。

【0018】本発明の点眼用懸濁液剤は、公知の懸濁液 剤の製法に従い、医薬上許容される溶媒にジフルプレド ナートを懸濁させることによって調製される。例えば、 医薬上許容される水性溶媒に、必要に応じて水溶性高分 子、緩衝剤、等張化剤、保存剤等の添加剤を添加し、p H調整剤(塩酸、水酸化ナトリウム水溶液等)を用いて pH4~6に調整後、ジフルプレドナートを懸濁させて サー、ホモジナイザー、超音波処理等の公知の均質化手 段を使用することができる。点眼用懸濁液剤の調製は無 菌操作法により行うか或いは適当な段階で滅菌処理を行 ٦,

【0019】本発明の点眼用懸濁液剤は保存剤無添加型 (使い捨て型) の点眼用製剤としても提供できる。使い 捨て型の点眼用製剤は1回用量が用時開封可能な密封容 器に収容されている。本発明の点眼用懸濁液剤が使い捨 て型の場合は、微生物による汚染の恐れがないため前記

[0020]

【実施例】以下に実施例及び試験例を挙げて、本発明を さらに詳細に説明する。

#### 実施例1

- 0. 1 g
- 0.1g
- 0.8g
- 0.005g
- 0. 2 g
- 0.05g

#### 適量

全量100ml

※ム、塩化ベンザルコニウムを溶解し、塩酸でpHを5. 0 に調整後、ジフルプレドナートを懸濁させ、蒸留水を 加えて100mlとする。

【0021】 実施例2

- 0.05g
- 0.1g
- 0.8g
- 0.005g
- 0.2g

#### 適量

全量100ml

フルプレドナートを懸濁させ、蒸留水を加えて100m 1とする。

【0022】 実施例3

- 0.05g
- 0. 1 g

7

塩化ナトリウム

塩化ベンザルコニウム

グルコン酸クロルヘキシジン

ポリビニルアルコール

ポリソルベート80

塩酸

蒸留水

約40℃に加温した蒸留水約80mlに上記処方のポリ ビニルアルコールを溶解し、室温まで冷却後、εーアミ ノカプロン酸、塩化ナトリウム、塩化ベンザルコニウ ム、グルコン酸クロルヘキシジンおよびポリソルベート\*

ジフルプレドナート

リン酸二水素一ナトリウム

塩化ナトリウム

塩化ベンゼトニウム

ポリビニルアルコール

水酸化ナトリウム

蒸留水

約40℃に加温した蒸留水約80mlに上記処方のポリ 水素ーナトリウム、塩化ナトリウムおよび塩化ベンゼト ニウムを溶解する。水酸化ナトリウムでpHを6.0に 調整後、ジフルプレドナートを懸濁させ、蒸留水を加え て100mlとする。

#### 【0024】試験例1 (安定性試験)

表1に記載の処方の点眼用懸濁液剤を調製し、5mlガ ラスアンプルに充填後、60℃で保存し、外観の観察お※ 0.8g

0.005g

0.002g

0.2g

0.05g

適量

全量100ml

\*80を溶解する。塩酸でpHを6.0に調整後、ジフル プレドナートを懸濁させ、蒸留水を加えて100mlと 10 する。

【0023】実施例4

0.05g

0.1g

0.8g

0.005g

0.2g

適量

全量100ml

※よび振盪による再分散後の性状および p Hの測定を行な ビニルアルコールを溶解し、室温まで冷却後、リン酸二 20 った。振盪による再分散後の性状は、懸濁液中の懸濁粒 子の粒子径が75μm以下のものを「微粒子」、懸濁粒 子が凝集し、粒子径が肥大し、微粒子に再分散不可能な ものを「凝集塊」、懸濁粒子が凝集し、容器底に硬い沈 積層を形成し、再分散不可能なものを「ケーキング」と 判定した。

[0025]

【表1】

, ,,	に 人しく 人		17 U 、 7 FB	X V ) 戦 奈 4	o 2×	[衣1]				
	処力	方	Α	В	С	D	E	F	O	Η˙
ジェ	フルプレ	ドナート	0. 05	0. 05	0.05	0.05	0. 05	0.05	0. 05	0. 05
<b>感</b>	水溶性高分子	HPMC PVA(BG40)	0. 2	0. 2	0. 2	0.2	0.2	0.2	0. 2	0.2
化剤	界面活 性剤	ポリソルペート80 HC060							0. 1	0. 05
緩倒剤		ナトリウム ノカブロン酸	0.1	0. 1	0.1	0.1	0.1	0. 1	0. 1	0. 1
保有		ンザルコニウム 変クロルヘキシラン				0.005	0.005	0.005 0.002	0.005	0. 005
等强化齐	1	トトリウム					0.8	0.8	0.8	0.8

HPMC: ヒドロキシプロピルメチルセルロース

PVA(EG40):ポリビニルアルコール

HC060:ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油60

(単位はw/v%)

【0026】結果を表2に示す。全ての処方において懸 50 濁粒子の沈降が認められたが、振盪により微粒子に再分

散した。懸濁化剤としてヒドロキシプロピルメチルセル ロース (HPMC) を、緩衝剤として酢酸ナトリウムま たはεーアミノカプロン酸を使用した場合、凝集塊の形 成またはケーキングが認められず、pHの変動もなく、 安定な懸濁液剤が得られた(処方A、B)。また懸濁化 剤としてポリビニルアルコール (PVA) を使用した処 方においても安定な懸濁液剤が得られた(処方C)。保 存剤としては塩化ベンザルコニウムおよび/またはグル コン酸クロルヘキシジンを配合した処方において、凝集 塊またはケーキングが生じず、pHの変動が殆ど認めら 10 界面活性剤を配合することによっても、本安定性は変動 れない安定な懸濁液剤が得られた(処方D、E、F)。 等張化剤としては塩化ナトリウムを使用した場合、再分 散性、安定性のよい懸濁液剤が得られた(処方E、

\*リオキシエチレン硬化ヒマシ油60 (HCO60) のよ うな非イオン性界面活性剤を配合した処方においても安 定な懸濁液剤が得られた(処方G、H)。 【0027】以上の結果から、懸濁化剤としてHPMC

および緩衝剤として酢酸ナトリウムまたはεーアミノカ プロン酸の組合せが安定であり、本安定性は、保存剤と して塩化ベンザルコニウムおよびグルコン酸クロルヘキ シジン、さらに等張化剤として塩化ナトリウムを配合す ることによっても維持できることが判明した。さらに、 しなかった。

[0028]

【表2】

F)。さらに、懸濁化剤としてポリソルベート80、ポ\*

	再分散後の性状				рН					
	調製時	1週間	2週間	4 週間	調製時	1 週間	2週間	4週間		
Α	微粒子	微粒子	微粒子	微粒子	5.00			5. 00		
В	微粒子	微粒子	微粒子	微粒子	5. 00			5. 00		
C	微粒子	微粒子	微粒子	微粒子	4. 97	5.04	5. 07	5. 01		
D	微粒子			微粒子	4.98			4. 88		
E	微粒子	微粒子	微粒子	微粒子	4. 62	4.59	4. 62	4. 63		
F	微粒子	微粒子	微粒子	微粒子	4. 93	5.00	5. 01	5.04		
G	微粒子	微粒子	微粒子	微粒子	5. 08	4. 87	4. 70	4. 69		
Н	微粒子	微粒子	微粒子	微粒子	4. 91	4.89	4. 75	4. 70		

【0029】試験例2(急性ぶどう膜炎に対する抗炎症 作用)

#### (1) 試験動物

体重約2.2kgの日本白色種雄性家兎を用いた。

#### (2) 被検薬物

群には生理食塩液を投与した。 処方 リン酸二水素ーナトリウム・二水和物

ポリソルベート80

塩化ナトリウム

水酸化ナトリウム

蒸留水

0.1 w/v%

0.1 w/v%

0.852w/v%

適量

全量100w/v%

#### (3) 試験方法

家兎に生理食塩液に溶解した E.coli エンドトキシンを 10μg/ml/kg静脈内投与し起炎させた。被検薬 物はエンドトキシン注入1時間前に50μ1を片眼に点 眼した。炎症惹起の4時間後に点眼眼の房水を採取し、 Lowry 法 [J. Bio. Chem., 193-265 (1951)]により房水 蛋白濃度を測定した。

#### (4) 結果

エンドトキシン静注4時間後の房水蛋白濃度を図1に示 した〔各値は平均 $\pm S$ . E. を示す( $n = 6 \sim 7$ )。コ ントロールとの有意差 \*; p<0.01]。コントロー ル群の房水蛋白濃度が23.8mg/mlと増加したの に対し、ジフルプレドナート懸濁液剤投与群では、0. 02%濃度で3.6mg/ml、0.1%濃度では1. 4 mg/mlと強い炎症抑制効果が認められ、抑制率は 50 それぞれ84.7%および94.0%であった。一方、

※下記の処方の基剤にジフルプレドナートを0.02%ま

たは0.1%濃度で懸濁させた。pHは7.0に調整し

た。対照薬剤として0.1%ベタメタゾン〔リンデロン

(登録商標)液、塩野義製薬]を用いた。コントロール

11

0.1%ベタメタゾン投与群の房水蛋白濃度は、9.1 mg/mlで抑制率は61.9%であった。以上の結果より、本発明の点眼用懸濁液剤はベタメタゾン点眼液より強い抗炎症作用を有し、ぶどう膜炎に対し有効な薬剤であることが示される。

【0030】試験例3(ラットI型アレルギー反応に対する抑制効果)

#### (1) 試験動物

日本クレア社より購入した体重約100gのWistar系雄性ラット40匹を用いた。

#### (2) 被検薬物

試験例2と同様にして0.01%、0.03%および0.1%濃度のジフルプレドナート懸濁液剤を調製した。対照薬剤として0.1%ベタメタゾン〔リンデロン(登録商標)液、塩野義製薬〕を用いた。コントロール群には生理食塩液を投与した。

#### \*(3) 試験方法

ラット抗卵アルブミン血清を生理食塩液で64倍希釈し、ラットの片眼上眼瞼結膜下に50μ1注射することにより、受動感作を行った。結膜下注射の72時間後に1%卵アルブミン、1%エバンスブルーの等量混合液1m1を尾静脈に注入し、結膜局所に受動アナフィラキシー反応を惹起させた。その30分後に眼瞼を切出し、色素をホルムアミド3m1で一夜抽出し、625nmにおける吸光度を測定した。被検薬物は、受動アナフィラキシー反応の3および4時間前に5μ1ずつを感作眼に点眼投与した。

12

#### (4) 結果

ラット受動アナフィラキシー反応による色素漏出量および抑制率を表3に示した。

[0031]

#### k 【表3】

被検薬物	濃度 (%)	n	色素漏出量 (μg/site)	抑制率 (%)
生理食塩液		8	24.57±7.00	
ジフルプレドナート	0.01 0.03 0.1	8 8 8	11.01±2.61 7.42±0.53° 5.75±0.50°	55. 2 69. 8 76. 6
ベタメタゾン	0. ι	8	21.08±6.11	14. 2

各値は平均±S.B.を示す。

コントロールとの有意差 \*;p < 0.05 (Dunnett's test)

【0032】コントロール群の色素漏出量が24.57 μg/siteであったのに対し、ジフルプレドナート懸濁液剤点眼群では0.01%濃度で55.2%、0.03%濃度で69.8%、および0.1%濃度で76.6%の抑制率を示し、有意な抑制効果が認められた。一方、0.1%ベタメタゾン投与群では14.2%の抑制率を示し、有意な抑制効果は認められなかった。以上の結果より、本発明の点眼用懸濁液剤は1型アレルギー反応に対し有効な薬剤であることが示される。

【0033】試験例4 (外眼部炎症に対する抗炎症作用)

#### (1) 試験動物

日本クレア社より購入した体重約120gのWistar系雄性ラットを用いた。

#### (2) 被検薬物

下記の処方の基剤にジフルプレドナートを 0.01%、0.03%および 0.1% 濃度で懸濁させた。p H は 5.0に調整した。対照薬剤として 0.1% ベタメタゾン [リンデロン(登録商標)液、塩野義製薬]を用い

た。コントロール群には生理食塩液を投与した。 **処方** リン酸二水素一ナトリウム・二水和物

0. 1w/v%

ヒドロキシプロピルメチルセルロース

0. 2w/v%

塩化ナトリウム 蒸留水 0. 9w/v%

全量100w/v%

#### (3) 試験方法

40 ラットの片眼にカルビトールに溶解した30%クロトンオイル(croton oil) 5μlを60分間隔で3回点眼することにより、眼瞼結膜浮腫を作製した。最終点眼の120分後に眼瞼結膜の浮腫部域を切り取り、重量を測定した。各被検薬物は初回クロトンオイル点眼の30分前に5μlずつ炎症惹起した眼に点眼した。

#### (4) 結果

結果を表 4 及び図 2 に示した〔図 2 の各値は平均を示す (n=10)。コントロールとの有意差 \*; p<0.0 1〕。

50 [0034]

14

【表4】

被検薬物	濃度 (%)	投与量 (μg)	n	浮腫重量 (mg)	抑制率 (%)
生理食塩液			10	21.1±1.4	_
ジフルプレドナート	0.01	1	10	15.0±0.8°	28. 9
	0.03	3	10	13.7±0.9*	35. 1
	0.1	10	10	12.2±0.7°	42. 2
ベタメタゾン	0.1	. 10	10	13.3±0.9°	37. 0

各値は平均±S.E.を示す。

コントロールとの有意差 \*;p < 0.01 (Dunnett's test)

20

【0035】コントロール群の浮腫重量が21.1mg であったのに対し、ジフルプレドナート懸濁液剤点眼群 では用量に依存した有意な抑制効果を示した。0.01 %、0.03%および0.1%濃度の抑制率はそれぞれ 28.9%、35.1%および42.2%であった。 0.1%ベタメタゾン投与群における抑制率は37.0 %であった。以上の結果から、ラットクロトンオイル結 膜浮腫に対し本発明の点眼用懸濁液剤は濃度に依存した 抑制効果を示し、外眼部炎症に対し有効な薬剤であるこ とが示される。

#### [0036]

【発明の効果】本発明の点眼用懸濁液剤は、眼局所投与 により優れた抗炎症作用および抗アレルギー作用を示 す。アレルギー性結膜炎、春季カタル、眼瞼縁炎、カタ ル性結膜炎、ぶどう膜炎等の炎症性およびアレルギー性 の眼疾患の治療または予防に有用である。

【0037】本発明の懸濁液剤は点眼投与可能であるた め、従来のジフルプレドナート含有眼軟膏に比べて眼局 所投与が容易であるという利点を有する。また本発明の 点眼用懸濁液剤は、従来のベタメタゾン点眼液と比較し て低用量のジフルプレドナートの投与で同等もしくはそ れ以上の薬理効果が得られるため、投与量、投与回数を 減ずることが可能となる。

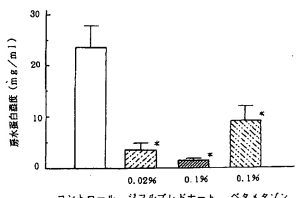
【0038】さらに本発明によれば、好適な成分を配合 することにより、分散安定性が良好で、かつ凝集による 二次粒子の形成やケーキングおよびpH低下が抑制され 再分散性および安定性に優れたジフルプレドナートの点 眼用懸濁液剤が提供される。

#### 【図面の簡単な説明】

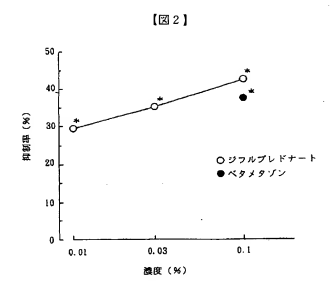
【図1】試験例2の結果を示すグラフである。各値は平 均 $\pm$ S. E. を示す (n=6~7)。コントロールとの 30 有意差 \*; p < 0.01

【図2】試験例4の結果を示すグラフである。各値は平 均を示す (n=10)。 コントロールとの有意差 \*; p < 0.01

【図1】



ベタメタゾン コントロール ジフルプレドナート



フロントページの続き (51) Int. CI.6 識別記号 FΙ 技術表示箇所 庁内整理番号 A 6 1 K 47/32 A 6 1 K 47/32 J 47/38 Н 47/38 J // C 0 7 J 5/00 C 0 7 J 5/00 (72)発明者 小河 貴裕 (72)発明者 寺井 正 兵庫県西宮市愛宕山8番23号 兵庫県神戸市灘区天城通3丁目11番17号

#### CITED REFERENCE 6

Kokai (Jpn. Unexamined Patent Publication) No. 8-217678

Title of the Invention: Difluprednate-Containing Suspension

Preparation for Instillation

Publication Date: August 27, 1996

Patent Application No. 6-322513

Filing Date: December 26, 1994

Priority: Japanese Patent Application Nos. 5-332099 (December 27, 1993) and 6-307833 (December 12, 1994)

[0012]

In the suspension preparation of the present invention, an isotonicating agent can be blended so as to render the preparation to be isotonic with lachrymal fluid. Examples of the isotonicating agent which can be used include those commonly used in ophthalmic solutions, such as sodium chloride, glycerin, grape sugar, mannitol and sorbitol. Among these, sodium chloride is preferred, because by virtue of its good dispersibility at the preparation, a suspension preparation suppressed in the formation of an aggregate and favored with excellent redispersibility can be obtained. The isotonicating agent may be added in an amount of giving a suspension preparation having an osmotic pressure isotonic with lachrymal fluid.